## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

#### (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro

# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. November 2001 (15.11.2001)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/85691 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07D A61K 31/4409, A61P 9/00

C07D 213/38,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/05267

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Mai 2001 (09.05.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 23 485.2

9. Mai 2000 (09.05.2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von AT, US): NOVARTIS AG [CH/CH]; Lichtstrasse 35, CH-4056 Basel (CH).
- (71) Anmelder (nur für AT): NOVARTIS-ERFINDUNGEN VERWALTUNGSGESELLSCHAFT M.B.H. [AT/AT]; Brunner Strasse 59, A-1230 Vienna (AT).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SEIDELMANN, Dieter [DE/DE]; Stierstrasse 14, 12159 Berlin (DE). KRÜGER, Martin [DE/DE]; Heerruferweg 7A, 13465 Berlin (DE). OTTOW, Eckhard [DE/DE]; Moltkestrasse 48, 12203 Berlin (DE). HUTH, Andreas [DE/DE]; Dammweg 113, 12437 Berlin (DE). THIERAUCH, Karl-Heinz [DE/DE]; Hochwildpfad 45, 14169 Berlin (DE). MENRAD, Andreas [DE/DE]; Allerstrasse 7,

16515 Oranienburg (DE). **HABEREY, Martin** [DE/DE]; Steinstrasse 1, 12169 Berlin (DE).

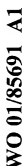
- (74) Anwalt: BECKER, Konrad; Novartis AG, Corporate Intellectual Property, Patent & Trademark Dept., CH-4002 Basel (CH).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

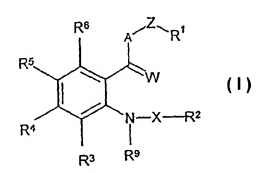
#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)nderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
  Frist; Ver\(\tilde{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
  eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: ANTHRANYLALKYL AND CYCLOALKYL AMIDES AND USE THEREOF AS VEGF RECEPTOR INHIBITORS
- (54) Bezeichnung: ANTHRANYLALKYL- UND -CYCLOALKYLAMIDE UND DEREN VERWENDUNG ALS VEGF-REZEPTORENHEMMER





- (57) Abstract: The invention relates to substituted anthranylaikyl and cycloalkyl amides of general formula (I) and to their use as medicaments for treating diseases caused by persistent angiogenesis.
- (57) Zusammenfassung: Es werden substituierte Anthranylalkyl- und -cycloalkylamide der allgemeinen Formel (I) und deren Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden, beschrieben.

ANTHRANYLALKYL- UND CYCLOALKYLAMIDE UND DEREN VERWENDUNG
ALS VEGF-REZEPTORENHEMMER

- Die Erfindung betrifft substituierte Anthranylalkyl- und -cycloalkylamide und deren Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden.
  - Persistente Angiogenese kann die Ursache für verschiedene Erkrankungen wie Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma,
- Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom,
   Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne
   Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome,
   Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen,
   wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose
   und Verletzungen des Nervengewebes sein oder zu einer Verschlimmerung

dieser Erkrankungen führen.

- Eine direkte oder indirekte Inhibition des VEGF-Rezeptors kann zur Behandlung derartiger Erkrankungen und anderer VEGF-induzierter pathologischer

  20 Angiogenese und vaskularer permeabiler Bedingungen, wie Tumor-Vaskularisierung, verwendet werden. Beispielsweise ist bekannt, daß durch lösliche Rezeptoren und Antikörper gegen VEGF das Wachstum von Tumoren gehemmt werden kann.
- Die persistente Angiogenese wird durch den Faktor VEGF über seinen Rezeptor induziert. Damit VEGF diese Wirkung entfalten kann ist es nötig, daß VEGF am Rezeptor bindet und eine Tyrosinphosphorylierung hervorgerufen wird.
- 30 Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$R^{5}$$
 $R^{5}$ 
 $N-X-R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{9}$ 

in der

10

15

20

für die Gruppe =NR7 steht, Α

für Sauerstoff, Schwefel, zwei Wasserstoffatome 5 W

 $R^3$ 

oder die Gruppe =NR<sup>8</sup> steht,

für eine Bindung oder die Gruppe =NR<sup>10</sup> oder =N-Ζ

steht.

 $R^1$ für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,

Hydroxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyloxy, Aralkyloxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl und/

oder NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> substituiertes verzweigtes oder

unverzweigtes C<sub>1-12</sub>-Alkyl oder C<sub>2-12</sub>-Alkenyl; oder

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen

Hydroxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyloxy, Aralkyloxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl und/

oder NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> substituiertes C<sub>3-10</sub>-Cycloalkyl, oder

C<sub>3-10</sub>-Cycloalkenyl, steht,

X für C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht,

 $R^2$ unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder

mehrfach mit Halogen, C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>1-6</sub>-Alkoxy und/

oder Hydroxy, substituiertes monocyclisches oder

bicyclisches Heteroaryl bedeutet,

R3,R4,R5 und R6 für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen

substituiertes C<sub>1-6</sub>-Alkoxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>1-6</sub>-

Carboxyalkyl stehen, 25

> R<sup>7</sup> für Wasserstoff, C<sub>1-6</sub>-Alkyl oder C<sub>1-8</sub>-Cycloalkyl st ht,

R8, R9 und R10 für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl stehen und 5

10

15

30

R<sup>11</sup>und R<sup>12</sup> für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl stehen oder einen Ring bilden, der ein weiteres Heteroatom enthalten kann und gegebenenfalls mit C<sub>1-6</sub>-Alkyl substituiert sein kann, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze, eine Tyrosinphosphorylierung bzw. die persistente Angiogenese stoppen und damit das Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren verhindern.

Unter Alkyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, tert. Butyl, Pentyl, Isopentyl oder Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decylk, Undecyl, Dodecyl zu verstehen.

Unter Cycloalkyl sind monocyclische Alkylringe wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl oder Cyclodecyl, aber auch bicyclische Ringe oder tricyclische Ringe, wie zum Beispiel Adamantanyl, zu verstehen.

Unter Cycloalkenyl ist jeweils Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Cyclononenyl oder Cyclodecenyl zu verstehen, wobei die Anknüpfung sowohl an der Doppelbindung wie auch an den Einfachbindungen erfolgen kann.

Unter Halogen ist jeweils Fluor, Chlor, Brom oder Jod zu verstehen.

Die Alkenyl- Substituenten sind jeweils geradkettig oder verzweigt und enthalten 2 - 6, bevorzugt 2 - 4 C-Atome. Beispielsweise seien die folgenden Reste genannt: Vinyl, Propen-1-yl, Propen-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-2-en-1-yl, But-2-en-2-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-1en-1-yl, But-1-en-3-yl, But-3-en-1-yl, Allyl.

Der Arylrest hat jeweils 6 - 12 Kohlenstoffatome wie beispielsweise Naphthyl, Biph nyl und insb sondere Phenyl.

Der Heteroarylrest kann jeweils benzokondensiert sein. Beispielsweise seien als 5-Ringheteroaromaten genannt: Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol und Benzoderivate davon und als 6-Ring-Heteroaromaten Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin, Isochinolin und Benzoderivate.

5

Der Aryl- und der Heteroarylrest kann jeweils 1-, 2- oder 3-fach gleich oder verschieden substitutiert sein mit Hydroxy, Halogen, C<sub>1-4</sub>-Alkoxy.

Ist eine saure Funktion enthalten sind als Salze die physiologisch verträglichen 10 Salze organischer und anorganischer Basen geeignet wie beispielsweise die gut löslichen Alkali- und Erdalkalisalze sowie N-Methyl-glukamin, Dimethylglukamin, Ethyl-glukamin, Lysin, 1,6-Hexadiamin, Ethanolamin, Glukosamin, Sarkosin, Serinol, Tris-hydroxy-methyl-amino-methan, Aminopropandiol, Sovak-Base, 1-Amino-2,3,4-butantriol.

15

X

Ist eine basische Funktion enthalten sind die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Säuren geeignet wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Fumarsäue u.a.

Besonders interessant sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in 20 der

	Α	für die Gruppe =NR <sup>7</sup> steht,
	W	für Sauerstoff steht,
	Z	für eine Bindung steht,
25	R <sup>1</sup>	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,
		Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy, Aralkyloxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes verzweigtes oder
		unverzweigtes C <sub>1-12</sub> -Alkyl oder C <sub>2-12</sub> -Alkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
30		Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy, Aralkyloxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes C <sub>3-10</sub> -Cycloalkyl, oder
		C <sub>3-10</sub> -Cycloalkenyl, steht,

für C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht,

WO 01/85691 5

 $R^2$ unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen, C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>1-6</sub>-Alkoxy und/ oder Hydroxy, substituiertes monocyclisches oder bicyclisches Heteroaryl bedeutet,  $R^3.R^4.R^5$  und  $R^6$ für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes C<sub>1-6</sub>-Alkoxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>1-6</sub>-Carboxyalkyl stehen,  $R^7$ für Wasserstoff, C<sub>1-6</sub>-Alkyl oder C<sub>1-8</sub>-Cycloalkyl steht,  $R^9$ 10 für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht und R<sup>11</sup>und R<sup>12</sup> für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl stehen oder einen Ring bilden, der ein weiteres Heteroatom enthalten kann und gegebenenfalls mit C<sub>1-6</sub>-Alkyl substituiert sein kann, 15 bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

Ganz besonders interessant sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

	i, ili dei	
	Α	für die Gruppe =NR <sup>7</sup> steht,
20	W	für Sauerstoff steht,
	Z	für eine Bindung steht,
	R <sup>1</sup>	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,
		Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy, Aralkyloxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/ oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes verzweigtes oder
25		unverzweigtes C <sub>1-12</sub> -Alkyl oder C <sub>2-12</sub> -Alkenyl; oder
		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
		Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy, Aralkyloxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes C <sub>3-10</sub> -Cycloalkyl, oder
		C <sub>3-10</sub> -Cycloalkenyl, steht,
30	X	für C <sub>1-6</sub> -Alkyl steht,
	$R^2$	Pyridyl bedeutet,
	$R^3$ , $R^4$ , $R^5$ und $R^6$	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen

WO 01/85691

6

substituiertes C<sub>1-6</sub>-Alkoxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>1-6</sub>-

Carboxyalkyl stehen,

R<sup>7</sup> für Wasserstoff, C<sub>1-6</sub>-Alkyl oder C<sub>1-8</sub>-Cycloalkyl steht,

R<sup>9</sup> für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht und

5 R<sup>11</sup>und R<sup>12</sup> für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl stehen oder einen

Ring bilden, der ein weiteres Heteroatom enthalten kann und gegebenenfalls mit C<sub>1-6</sub>-Alkyl substituiert

für Wasserstoff, C<sub>1-6</sub>-Alkyl oder C<sub>1-8</sub>-Cycloalkyl steht,

für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht und

sein kann,

bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

10

 $R^7$ 

 $R^9$ 

Besonders wertvoll sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

für die Gruppe =NR<sup>7</sup> steht. Α 15 W für Sauerstoff steht, Z für eine Bindung steht,  $R^1$ für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen, Hydroxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyloxy, Aralkyloxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl und/ oder NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> substituiertes verzweigtes oder 20 unverzweigtes C<sub>1-12</sub>-Alkyl oder C<sub>2-12</sub>-Alkenyl; oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyloxy, Aralkyloxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl und/ oder NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> substituiertes C<sub>3-10</sub>-Cycloalkyl, oder C<sub>3-10</sub>-Cycloalkenyl, steht, 25 X für C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht,  $R^2$ Pyridyl bedeutet, R3,R4,R5 und R6 für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes C<sub>1-6</sub>-Alkoxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>1-6</sub>-30 Carboxyalkyl stehen,

PCT/EP01/05267 WO 01/85691 7

R<sup>11</sup>und R<sup>12</sup> für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl stehen oder einen

Ring bilden, der als weiteres Heteroatom Sauerstoff

oder Stickstoff enthalten kann und

gegebenenfalls mit C<sub>1-6</sub>-Alkyl substituiert sein kann,

bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze. 5

Als ganz besonders wertvoll haben sich solche Verbindungen der allgemeinen Formel I erwiesen, in der

für die Gruppe =NR<sup>7</sup> steht, 10 Α

W für Sauerstoff steht,

Ζ für eine Bindung steht,

 $R^1$ für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,

C<sub>1-6</sub>-Alkyloxy oder NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> substituiertes verzweigtes

oder unverzweigtes C<sub>1-12</sub>-Alkyl oder gegebenenfalls 15 .

> ein- oder mehrfach mit Hydroxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyloxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl oder Benzyloxy substituiertes C<sub>3-10</sub>-Cycloalkyl

steht,

Χ für C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht,

 $R^2$ 20 Pyridyl bedeutet,

> R3,R4,R5 und R6 für Wasserstoff steht, R7 und R9 für Wasserstoff stehen,

R<sup>11</sup>und R<sup>12</sup> für Wasserstoff oder C<sub>1-6</sub>-Alkyl stehen oder einen

Morpholinyl-, Piperidinyl-, Pyrrolidinoyl- oder

25 Tetrahydrofuranyl-Ring bilden, der gegebenenfalls

mit C<sub>1-6</sub>-Alkyl substituiert sein kann,

bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen verhindern eine Phosphorylierung, d. h. 30 bestimmte Tyrosinkinasen können selektiv inhibiert werde, wobei die persistent Angiogenese gestoppt werden kann. Somit wird beispielsweise das Wachstum und die Ausbreitung von Tumoren unterbunden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I beinhalten auch die möglichen tautomeren Formen und umfassen die E- oder Z-Isomeren oder, falls ein chirales Zentrum vorhanden ist, auch die Racemate und Enantiomeren.

5

10

15

Die Verbindungen der Formel I sowie deren physiologisch verträglichen Salze sind auf Grund ihrer inhibitorischen Aktivität in Bezug auf Phosphorylierung des VEGF-Rezeptors als Arzneimittel verwendbar. Auf Grund ihres Wirkprofils eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Erkrankungen, die durch eine persistente Angiogenese hervorgerufen oder gefördert werden.

Da die Verbindungen der Formel I als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT identifiziert werden, eignen sie sich insbesondere zur Behandlung von solchen Krankheiten, die durch die über den VEGF-Rezeptor ausgelöste persistente Angiogenese oder eine Erhöhung der Gefäßpermeabilität hervorgerufen oder gefördert werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit auch Arzneimittel zur Behandlung von Tumoren bzw. deren Verwendung.

25

30

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können entweder alleine oder in Formulierung als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose,

PCT/EP01/05267

mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes zum Einsatz kommen.

Bei der Behandlung von Verletzungen des Nervengewebes kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen eine schnelle Narbenbildung an den 5 Verletzungsstellen verhindert werden, d. h. es wird verhindert, daß die Narbenbildung eintritt, bevor die Axone wieder Verbindung miteinander aufnehmen. Damit würde eine Rekonstruktion der Nervenverbindungen erleichtert.

Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei 10 Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.

Derartige Arzneimittel, deren Formulierungen und Verwendungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

15

Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma. Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne 20 Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes.

25

30

Zur Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel werden diese in die Form eines pharmazeutischen Präparats gebracht, das neben dem Wirkstoff für die enterale oder parenterale Applikation geeignete pharmazeutische, organische oder anorganische inerte Trägermaterialien, wie zum Beispiel, Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Milchzucker, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole usw. enthält. Die pharmazeutischen Präparate können in fester Form, zum Beispiel als Tabletten, Dragees, Suppositorien, Kapseln oder in flüssiger Form, zum Beispiel als

PCT/EP01/05267 WO 01/85691 10

Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen vorliegen. Gegebenenfalls enthalten sie darüber hinaus Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netzmittel oder Emulgatoren, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks oder Puffer.

5

Für die parenterale Anwendung sind insbesondere Injektionslösungen oder Suspensionen, insbesondere wäßrige Lösungen der aktiven Verbindungen in polyhydroxyethoxyliertem Rizinusöl, geeignet.

- 10 Als Trägersysteme können auch grenzflächenaktive Hilfsstoffe wie Salze der Gallensäuren oder tierische oder pflanzliche Phospholipide, aber auch Mischungen davon sowie Liposome oder deren Bestandteile verwendet werden.
- 15 Für die orale Anwendung sind insbesondere Tabletten, Dragees oder Kapseln mit Talkum und/oder Kohlenwasserstoffträger oder -binder, wie zum Beispiel Lactose, Mais- oder Kartoffelstärke, geeignet. Die Anwendung kann auch in flüssiger Form erfolgen, wie zum Beispiel als Saft, dem gegebenenfalls ein Süßstoff und/ oder Geschmacksstoff beigefügt ist.

20

- Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter und Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankung und ähnlichen Faktoren variieren. Die tägliche Dosis beträgt 0,5-1000 mg, vorzugsweise 50-200 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende
- 25 Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehreren Tagesdosen gegeben werden kann.
  - Die oben beschrieben Formulierungen und Darreichungsformen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.
- 30 Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach an sich b kannten Methoden. Beispielsweise gelangt man zu Verbindungen der Formel I dadurch, daß man

PCT/EP01/05267

a) eine Verbindung der Formel II

$$R^{5}$$
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{3}$ 

worin R<sup>3</sup> bis R<sup>6</sup> die obige Bedeutung haben und A OR<sup>13</sup> ist, wobei R<sup>13</sup>

Wasserstoff oder C<sub>1-4</sub>-Alkyl oder C<sub>1-4</sub>-Acyl zuerst das Amin alkyliert und dann COA in ein Amid überführt,

oder

b) eine Verbindung der Formel III

10

15

$$R^{5}$$
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{6$ 

worin R<sup>3</sup> bis R<sup>6</sup> die obige Bedeutung haben und A Halogen oder OR<sup>13</sup> ist, wobei R<sup>13</sup> Wasserstoff, niedrig Alkyl oder Acyl sein kann, COA in ein Amid überführt, die Nitrogruppe zum Amin reduziert und dann alkyliert.

Die Reihenfolge der Schritte kann in allen Fällen vertauscht werden.

Die Amidbildung erfolgt nach literaturbekannten Methoden.

Zur Amidbildung kann man von inem entsprechenden Ester ausgehen. Der Ester wird nach J. Org. Chem. 1995, 8414 mit Aluminiumtrimethyl und dem entsprechenden Amin in Lösungsmitteln wie Toluol bei Temperaturen von 0 C WO 01/85691 PCT/EP01/05267

bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umgesetzt. Enthält das Molekül zwei Estergruppen, werden beide in das gleiche Amid überführt.

Beim Einsatz von Nitrilen statt des Esters erhält man unter analogen Bedingungen Amidine.

Zur Amidbildung stehen aber auch alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung. Beispielsweise kann die entsprechende Säure in aprotischen polaren Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dimethylformamid über eine aktiviertes Säurederivat, zum Beispiel erhältlich mit Hydroxybenzotriazol und einem Carbodiimid wie zum Beispiel Diisopropylcarbodiimid oder auch mit vorgebildeten Reagenzien wie zum Beispiel HATU (Chem. Comm. 1994, 201)oder BTU, bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels mit dem Amin umgesetzt werden. Für die Amidbildung kann auch das Verfahren über das gemischte Säureanhydrid, das Säurechlorid, das Imidazolid oder das Azid eingesetzt werden. Bei Umsetzungen des Säurechlorids ist als Lösungsmittel Dimethylacetamid bei Temperaturen von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei 80-100°C bevorzugt.

20

25

30

15

5

10

Sollen verschiedene Amidgruppen in das Molekül eingeführt werden, muss beispielsweise die zweite Estergruppe nach der Erzeugung der ersten Amidgruppe in das Molekül eingeführt und dann amidiert werden oder man hat ein Molekül in dem eine Gruppe als Ester, die andere als Säure vorliegt und amidiert die beiden Gruppen nacheinander nach verschiedenen Methoden.

Thioamide sind aus den Anthranilamiden durch Umsetzung mit Diphosphadithianen nach Bull Soc.Chim. Belg. 87, 229,1978 oder durch Umsetzung mit Phosphorpentasulfid in Lösungsmitteln wie Pyridin oder auch ganz ohne Lösungsmittel bei Temperaturen von 0°C bis 200°C zu erhalten.

Die Reduktion der Nitrogruppe wird in polar n Lösungsmitteln bei Raumtemperatur oder erhöhter Temperatur durchgeführt. Als Katalysatoren für WO 01/85691 PCT/EP01/05267

die Reduktion sind Metalle wie Raney-Nickel oder Edelmetallkatalysatoren wie Palladium oder Platin oder auch Palladiumhydroxid gegebenenfalls auf Trägern geeignet. Statt Wasserstoff können auch zum Beispiel Ammoniumformiat, Cyclohexen oder Hydrazin in bekannter Weise benutzt werden.

- Reduktionsmittel wie Zinn-II-chlorid oder Titan-(III)-chlorid k\u00f6nnen ebenso verwendet werden wie komplexe Metallhydride eventuell in Gegenwart von Schwermetallsalzen. Als Reduktionsmittel ist auch Eisen nutzbar. Die Reaktion wird dann in Gegenwart einer S\u00e4ure wie z.B. Essigs\u00e4ure oder Ammoniumchlorid gegebenenfalls unter Zusatz eines L\u00f6sungsmittels wie zum Beispiel Wasser, Methanol, Eisen/ Ammoniak etc. durchgef\u00fchrt. Bei verl\u00e4ngerter Reaktionszeit kann bei dieser Variante eine Acylierung der Aminogruppe eintreten.
- Wird eine Alkylierung einer Aminogruppe gewünscht, so kann nach üblichen

  Methoden beispielsweise mit Alkylhalogeniden oder nach der Mitsonubo

  Variante durch Umsetzung mit einem Alkohol in Gegenwart von beispielsweise

  Triphenylphosphin und Azodicarbonsäureester alkyliert werden. Man kann auch
  das Amin einer reduktiven Alkylierung mit Aldehyden oder Ketonen
  unterwerfen, wobei man in Gegenwart eines Reduktionsmittels wie

  beispielsweise Natriumcyanoborhydrid in einem geeigneten inerten
  - beispielsweise Natriumcyanoborhydrid in einem geeigneten inerten
    Lösungsmittel wie zum Beispiel Ethanol bei Temperaturen von 0°C bis zum
    Siedepunkt des Lösungsmittels umsetzt. Wenn man von einer primären
    Aminogruppe ausgeht, so kann man gegebenenfalls nacheinander mit zwei
    verschiedenen Carbonylverbindungen umsetzen, wobei man gemischte
- Derivate erhält [Literatur z.B. Verardo et al. Synthesis (1993), 121; Synthesis (1991), 447; Kawaguchi, Synthesis (1985), 701; Micovic et al. Synthesis (1991), 1043].
  - Es kann vorteilhaft sein, zunächst die Schiffsche Base durch Umsetzung des Aldehyds mit dem Amin in Lösungsmitteln wie Ethanol oder Methanol, gegebenenfalls unter Zugabe von Hilfsstoffen wie Eisessig zu bilden und dann
- 30 gegebenenfalls unter Zugabe von Hilfsstoffen wie Eisessig zu bilden und dann erst R duktionsmitt I wie z. B. Natriumcyanoborhydrid zuzusetzen.

Etherspaltungen werden nach literaturüblichen Verfahren durchgeführt. Dabei kann auch bei mehreren im Molekül vorhandenen Gruppen eine selektive

Spaltung erreicht werden. Dabei wird der Ether beispielsweise mit Bortribromid in Lösungsmitteln wie Dichlormethan bei Temperaturen zwischen –100 °C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei –78 °C behandelt. Es ist aber auch möglich, den Ether durch Natriumthiomethylat in Lösungsmitteln wie Dimethylformamid zu spalten. Die Temperatur kann zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei 150°C liegen. Bei Benzyläthern gelingt die Spaltung auch mit starken Säuren wie zum Beispiel Trifluoressigsäure bei Temperaturen von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt, vorzugsweise bei 70 °C.

10

5

Die Isomerengemische können nach üblichen Methoden wie beispielsweise Kristallisation, jede Form von Chromatographie oder Salzbildung in die Enantiomeren bzw. E/Z-Isomeren aufgetrennt werden.

Die Herstellung der Salze erfolgt in üblicher Weise, indem man eine Lösung der Verbindung der Formel I mit der äquivalenten Menge oder einem Überschuß einer Base oder Säure, die gegebenenfalls in Lösung ist, versetzt und den Niederschlag abtrennt oder in üblicher Weise die Lösung aufarbeitet.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, ohne den Umfang der beanspruchten Verbindungen auf diese Beispiele zu beschränken.

5

#### Beispiel 1.0

### N- (4-Methylcyclohexyl)-2-(4-Pyridylmethyl)amino)benzoesäureamid.

849mg (7,5mMol) 4-Methylcyclohexylamin (cis/ trans-Gemisch) werden in 7,5ml Toluol unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss unter Eiskühlung vorgelegt und tropfenweise mit 4,5ml einer Trimethylaluminiumlösung (2,5M in Toluol) versetzt. Anschliessend wird eine kalte Lösung von 1,21g (5mmol) N(4-Pyridylmethyl)anthranylsäuremethylester in 10ml Toluol zugesetzt, die
 Eiskühlung entfernt, 10min bei Raumtemperatur gerührt und dann 1h am Rückfluss gekocht. Nach Abkühlen wird auf eine gesättigte Natriumcarbonatlösung gegeben und mit Essigester extrahiert. Die Essigesterphase wird mit Wasser und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit
 Hexan:Essigester=4:6 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 1,45g (90% d.Th.) eines cis/ trans-Gemisches von N- (4-Methylcyclohexyl)-2-(4-

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

Pyridylmethyl)amino)benzoesäureamid.

25

Beispiel	R¹	Schmelzpunkt °C
1.1	$\triangle$	130-131
1.2	<b>→</b>	128,6
1.3	,	116
1.4		103-104
1.5	Me <sub>x</sub> . →	93-95
1.6	→ Me	Öl
1.7	Me → Me	93-94
1.8		118,4
1.9		102,5
1.10	~	85
1.11	/	
1.12	~~~	
1.13	~~~	OI
1.14	****	
1.15	~~~~	84,8
1.16		121,6
1.17	~	
1.18	~	
1.19	~	
1.20		Öl
1.21	1	

Beispiel	R <sup>1</sup>	Schmelzpunkt °C
1.22	ak.	104,6
1.23		
1.24	/(CF <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	Öl
1.25	(CF <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> CF <sub>3</sub>	110-11
1.26		106,2
1.27		65,2
1.28	N\	103-105
1.29	~ N	Öl .
1.30	OMe	ÓI

#### Beispiel 2.0

#### 2-(N(4-Pyridylmethyl)aminobenzoesäure(1S,2S)-(-)-benzyloxycyclohexylamid

5

684mg (3mmol) N(4-Pyridylmethyl)anthranylsäure werden in 18ml Dimethylformamid gelöst und unter Argon sowie unter Feuchtigkeitsausschluss mit 405mg (3mMol) Hydroxybenzotriazol, 573mg (3mmol) N-(3-Dimethylaminopropyl)-N-ethylcarbodiimid Hydrochlorid, 615mg (3mmol) (1S,2S)-(-)-Benzyloxycyclohexylamin und 774mg (6mMol) N-

(1S,2S)-(-)-Benzyloxycyclohexylamin und 774mg (6mMol) NEthyldiisopropylamin versetzt und für 2h bei 80°C Badtemperatur gerührt. Nach
Einengen am Vakuum wird der Rückstand in 50ml verdünnter
Natriumhydrogencarbonatlösung aufgenommen und dreimal mit 50ml
Essigester ausgeschüttelt. Die vereinigte organische Phase wird mit Wasser
gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über
Kieselgel mit Methylenchlorid:Ethanol=10:1 als Elutionsmittel
chromatographiert. Man erhält 530mg (=42,4% d.Th.) 2-(N(4Pyridylmethyl)aminobenzoesäure(1S,2S)-(-)-benzyloxycyclohexylamid vom

20

In analoger Verfahrensweise wird auch folgende Verbindung hergestellt:

25

Beispiel	R <sup>1</sup>	Schmelzpunkt °C
2.1	O III	125,1

Bn= Benzyl

Schmelzpunkt 121,9°C.

#### B ispiel 3.0

#### 2-(N(4-Pyridylmethyl)aminobenzoesäure(1S,2S)-(-)-hydroxycyclohexylamid

- 5 250mg (0,6 mmol) Pyridylmethyl)aminobenzoesäure(1S,2S)-(-)-benzyloxycyclohexylamid werden zu 2ml Trifluoressigsäure gegeben und 2h auf 80°C erwärmt. Nach Einengen am Vakuum wird in 50ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung aufgenommen und dreimal mit 50ml Essigester extrahiert. Die vereinigte organische Phase wird mit Wasser 10 gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Aceton:Hexan=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 76mg (=48% d.Th.) an 2-(N(4-Pyridylmethyl)aminobenzoesäure-(1S,2S)-(-)-hydroxycyclohexylamid vom Schmelzpunkt 141,5 °C.
- 15 In analoger Verfahrensweise wird auch folgende Verbindung hergestellt:

Beispiel	R¹	Schmelzpunkt °C
3.1	HOW	161,1

PCT/EP01/05267

#### Aufreinigung d r V rbindungen

HPLC Trennung des cis/ trans-Gemisches von N- (4-Methylcyclohexyl)-2-(4-Pyridylmethyl)amino)benzoesäureamid aus Beispiel 1

5

10

140mg cis/ trans-Gemisch von N- (4-Methylcyclohexyl)-2-(4-Pyridylmethyl)amino)benzoesäureamid werden über über eine Chiralpak AD-Säule mit
Hexan:EtOH=85:15 bei einer Flussgeschwindigkeit von 30ml/min. getrennt.
Man erhält 15,9mg cis- von N- (4-Methylcyclohexyl)-2-(4-Pyridylmethyl)amino)benzoesäureamid mit einer Rentionszeit von 15min, und 21,5mg trans- N- (4Methylcyclohexyl)-2-(4-Pyridylmethyl)amino)benzoesäure-amid mit einer
Retentionszeit von 19 Minuten.

. .

PCT/EP01/05267 WO 01/85691 21

#### H rstellung der Zwischenprodukte

Soweit die Herstellung der Zwischenprodukte nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

Die beschriebenen Zwischenprodukte sind besonders zur Herstellung der erfindungsgemäßen Anthranylalkyl-und cycloalkylamide geeignet.

Die Zwischenprodukte sind teilweise selbst aktiv und können somit ebenfalls zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, 10 Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantations-15 abstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes, Ascites-Bildung und Unterdrückung VEGF bedingter Ödeme zum Einsatz kommen.

20

5

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte, die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I besonders geignet sind, ohne die Erfindung auf diese Beispiele zu beschränken.

25

#### N(4-Pyridylmethyl)anthranylsäuremethylester A.

15.1a (100mMol) Anthranilsäuremethylester werden in 600ml Methanol mit 6ml Eisessig und 17,2g (160mMol) 4-Pyridincarbaldehyd versetzt und 12h bei 30 Raumtemperatur gerührt. Dann werden unter Eisbadkühlung 11,4g (160mMol) Natriumcyanoborhydrid zugegeb n und 12h bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird einrotiert, der Rückstand in 500ml Essigester aufgenommen und und nacheinander mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen. Das Rohprodukt wird über Kieselgel mit 35

Aceton:Hexan=1:1als Elutionsmittel chromatographiert. Nach Zusammenfassen der entsprechenden Fraktionen und Ausrühren mit Hexan:Essigester=8:2 erhält man 15,7g (65% d.Th.) an N(4-Pyridylmethyl)anthranylsäuremethylester.

PCT/EP01/05267

5

#### B. N(4-Pyridylmethyl)anthranylsäure

2g (8,3mMol) N(4-Pyridylmethyl)anthranylsäuremethylester werden in 15ml
10 Methanol mit 16ml (16mMol) einer 1-n-Natronlaugelösung versetzt und 1h
am Rückfluß gekocht. Nach Abziehen des Methanols am Vakuujm wird mit
20ml Wasser und 20ml einer 1-m Zitronensäure versetzt, die Fällung wird
abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und über Phosphorpentoxid
getrocknet. Man erhält 1,7g (90% d.Th.) an N(4-

15 Pyridylmethyl)anthranylsäure vom Schmelzpunkt 208°C.

WO 01/85691 PCT/EP01/05267

Die nachfolgenden Anwendungsbeispiele erläutern die biologische Wirkung und Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen ohne diese auf die Beispiele zu beschränken.

#### 5 Für die Versuche benötigte Lösungen

Stammlösungen

Stammlösung A: 3mM ATP in Wasser pH 7,0 (-70°C)

Stammlösung B: g-33P-ATP 1mCi/ 100µl

Stammlösung C: poly-(Glu4Tyr) 10mg/ ml in Wasser

10

Lösung für Verdünnungen

Substratlösemittel: 10mM DTT, 10 mM Manganchlorid, 100 mM

Magnesiumchlorid

Enzymlösung: 120 mM Tris/ HCI, pH 7,5, 10 μM Natriumvanadiumoxid

15

20

#### Anwendungsbeispiel 1

Hemmung der KDR- und FLT-1 Kinaseaktivität in Gegenwart der erfindungsgemäßen Verbindungen

In einer spitz zulaufenden Mikrotiterplatte (ohne Proteinbindung) werden 10  $\mu$ l Substratmix (10 $\mu$ l Vol ATP Stammlösung A + 25 $\mu$ Ci g-33P-ATP (ca. 2,5  $\mu$ l der Stammlösung B) + 30 $\mu$ l poly-(Glu4Tyr) Stammlösung C + 1,21ml

Substratlösemittel), 10 μl Hemmstofflösung (Substanzen entsprechend den Verdünnungen, als Kontrolle 3% DMSO in Substratlösemittel) und 10 μl Enzymlösung (11,25μg Enzymstammlösung (KDR oder FLT-1 Kinase) werden bei 4°C in 1,25ml Enzymlösung verdünnt) gegeben. Es wird gründlich durchgemischt und bei 10 Minuten Raumtemperatur inkubiert. Anschließend
 gibt man 10μl Stop-Lösung (250mM EDTA, pH 7,0) zu, mischt und überträgt 10 μl der Lösung auf einen P 81 Phosphozellulosefilter. Anschließend wird mehrfach in 0,1M Phosphorsäure gewaschen. Das Filterpapier wird getrocknet, mit Meltilex beschichtet und im Microbetazähler gemessen.

Die IC50-Werte bestimmen sich aus der Inhibitorkonzentration, die notwendig ist, um den Phosphateinbau auf 50% des ungehemmten Einbaus nach Abzug des Leerwertes (EDTA gestoppte Reaktion) zu hemmen.

1.1

5 Die Ergebnisse der Kinase-Inhibition IC50 in μM sind in der nachfolgenden Tabelle dargestellt:

Beispiel-Nr.	VEGFR I	VEGFR II
·	(FLT)	(KDR, nM)
1.8	500	39
1.14	200	200
1.23	400	500
1.19	200	50
1.4	100	80
1.27	2000	1000

#### Patentansprüche

#### 1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

für die Gruppe =NR<sup>7</sup> steht,

für Sauerstoff, Schwefel, zwei W

Wasserstoffatome oder die Gruppe =NR<sup>8</sup>

steht,

für eine Bindung oder die Gruppe =NR<sup>10</sup> oder Z

=N-steht,

 $R^1$ für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit

Halogen, Hydroxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyloxy, Aralkyloxy,

C<sub>1-6</sub>-Alkyl und/ oder NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C<sub>1-12</sub>-Alkyl

oder C2-12-Alkenyl oder gegebenenfalls ein-

oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C<sub>1-6</sub>-

Alkyloxy, Aralkyloxy, C<sub>1-6</sub>-Alkyl und/ oder

NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> substituiertes C<sub>3-10</sub>-Cycloalkyl oder

C<sub>3-10</sub>-Cycloalkenyl steht,

für C<sub>1-6</sub>-Alkyl steht, X

 $R^2$ unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder

mehrfach mit Halog n, C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>1-6</sub>-Alkoxy

und/ oder Hydroxy, substitui rt s

monocyclisches oder bicyclisches Heteroaryl

bedeutet.

in der Α

10

5

15

20

25

	$R^3$ , $R^4$ , $R^5$ und $R^6$	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit	
		Halogen substituiertes C <sub>1-6</sub> -Alkoxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl,	
		C <sub>1-6</sub> -Carboxyalkyl stehen,	
5	R <sup>7</sup>	für Wasserstoff, C <sub>1-6</sub> -Alkyl oder C <sub>1-8</sub> -Cycloalkyl	
		steht,	
	$R^8$ , $R^9$ und $R^{10}$	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl stehen und	i
	R <sup>11</sup> und R <sup>12</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl stehen oder	
		einen Ring bilden, der ein weiteres	
10		Heteroatom enthalten kann und	
		gegebenenfalls mit C <sub>1-6</sub> -Alkyl substituiert sein	
		kann,	
	1 1	un language and Color	

bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

15			4.3
	2.	Verbindungen der allgem	einen Formel I, gemäß Anspruch 1, in der
		Α	für die Gruppe =NR <sup>7</sup> steht,
		W	für Sauerstoff steht,
		Z	für eine Bindung steht,
20		R <sup>1</sup>	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
			Halogen, Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy, Aralkyloxy,
			C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/ oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes
			verzweigtes oder unverzweigtes C <sub>1-12</sub> -Alkyl
			oder C <sub>2-12</sub> -Alkenyl oder gegebenenfalls ein-
25			oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -
			Alkyloxy, Aralkyloxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/ oder
			NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes C <sub>3-10</sub> -Cycloalkyl, oder
			C <sub>3-10</sub> -Cycloalkenyl, steht,
		X	für C <sub>1-6</sub> -Alkyl steht,
30		R <sup>2</sup>	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
			mehrfach mit Halogen, C <sub>1-6</sub> -Alkyl, C <sub>1-6</sub> -Alkoxy
			und/ oder Hydroxy, substituiertes

Χ

R<sup>2</sup>

			monocyclisches oder bicyclisches Heteroaryl
			bedeutet,
		$R^3$ , $R^4$ , $R^5$ und $R^6$	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes
			oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
5			Halogen substituiertes $C_{1-6}$ -Alkoxy, $C_{1-6}$ -Alkyl,
			C <sub>1-6</sub> -Carboxyalkyl stehen,
		R <sup>7</sup>	für Wasserstoff, $C_{1-6}$ -Alkyl oder $C_{1-8}$ -Cycloalkyl
			steht,
		R <sup>9</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl steht und
10		R <sup>11</sup> und R <sup>12</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl stehen oder
			einen Ring bilden, der ein weiteres
			Heteroatom enthalten kann und
			gegebenenfalls mit C <sub>1-6</sub> -Alkyl substituiert sein
			kann,
15		bedeuten, sowie deren Is	omeren und Salze.
	3.	Verbindungen der allgem	einen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 und
		2, in der	
20		Α	für die Gruppe =NR <sup>7</sup> steht,
		W	für Sauerstoff steht,
		Z	für eine Bindung steht,
		R <sup>1</sup>	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
		,	Halogen, Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy, Aralkyloxy,
25			C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/ oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes
			verzweigtes oder unverzweigtes C <sub>1-12</sub> -Alkyl
			oder C <sub>2-12</sub> -Alkenyl oder gegebenenfalls ein-
			oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -
			Alkyloxy, Aralkyloxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/ oder
30			NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes C <sub>3-10</sub> -Cycloalkyl oder
			C <sub>3-10</sub> -Cycloalkenyl steht,

für  $C_{1-6}$ -Alkyl steht,

Pyridyl bedeutet,

		•
	$R^3$ , $R^4$ , $R^5$ und $R^6$	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes
		oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
		Halogen substituiertes $C_{1-6}$ -Alkoxy, $C_{1-6}$ -Alkyl,
		C <sub>1-6</sub> -Carboxyalkyl stehen,
5	R <sup>7</sup>	für Wasserstoff, C <sub>1-6</sub> -Alkyl oder C <sub>1-8</sub> -Cycloalkyl
		steht,
	R <sup>9</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl steht und
	R <sup>11</sup> und R <sup>12</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl stehen oder
		einen Ring bilden, der ein weiteres
10		Heteroatom enthalten kann und
		gegebenenfalls mit C <sub>1-6</sub> -Alkyl substituiert sein
		kann,
	bedeuten, sowie deren Is	someren und Salze.
15		
4.	Verbindungen der allgem	neinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 3,
	in der	
	Α	für die Gruppe =NR <sup>7</sup> steht,
	W	für Sauerstoff steht,
20	Z	für eine Bindung steht,
	R <sup>1</sup>	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
		Halogen, Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy, Aralkyloxy,
		C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/ oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes
		verzweigtes oder unverzweigtes C <sub>1-12</sub> -Alkyl
25	•	oder C <sub>2-12</sub> -Alkenyl oder gegebenenfalls ein-
		oder mehrfach mit Halogen Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -
		Alkyloxy, Aralkyloxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl und/ oder
		NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup> substituiertes C <sub>3-10</sub> -Cycloalkyl oder
		C <sub>3-10</sub> -Cycloalkenyl steht,
30	X	für C <sub>1-6</sub> -Alkyl steht,
	R <sup>2</sup>	Pyridyl bedeutet,
	$R^3$ , $R^4$ , $R^5$ und $R^6$	für Wasserstoff, Halogen od runsubstituiertes
		oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit

			Halogen substituiertes C <sub>1-6</sub> -Alkoxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyl,
			C <sub>1-6</sub> -Carboxyalkyl stehen,
		R <sup>7</sup>	für Wasserstoff, C <sub>1-6</sub> -Alkyl oder C <sub>1-8</sub> -Cycloalkyl
			steht,
5		R <sup>9</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl steht und
		R <sup>11</sup> und R <sup>12</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl stehen oder
			einen Ring bilden, der als weiteres
			Heteroatom Sauerstoff oder Stickstoff
			enthalten kann und
10			gegebenenfalls mit C <sub>1-6</sub> -Alkyl substituiert sein
		•	kann,
		bedeuten, sowie deren Is	someren und Salze.
15	5	Verhindungen der allgen	neinen Formel I. gemäß den Ansnrüchen 1 his 4

15	5.	Verbindungen der allgeme	einen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 4,
•		in der	
		Α	für die Gruppe =NR <sup>7</sup> steht,
		W	für Sauerstoff steht,
		Z	für eine Bindung steht,
20		R <sup>1</sup>	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit
			Halogen, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy oder NR <sup>11</sup> R <sup>12</sup>
			substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes
			C <sub>1-12</sub> -Alkyl, oder gegebenenfalls ein- oder
			mehrfach mit Hydroxy, C <sub>1-6</sub> -Alkyloxy,
25			C <sub>1-6</sub> -Alkyl oder Benzyloxy substituiertes C <sub>3-10</sub> -
			Cycloalkyl steht,
		X	für C <sub>1-6</sub> -Alkyl steht,
		R <sup>2</sup>	Pyridyl bedeutet,
		$R^3$ , $R^4$ , $R^5$ und $R^6$	für Wasserstoff steht,
30		R <sup>7</sup> und R <sup>9</sup>	für Wasserstoff stehen,
		R <sup>11</sup> und R <sup>12</sup>	für Wasserstoff oder C <sub>1-6</sub> -Alkyl stehen oder
			einen Morpholinyl-, Pip ridinoyl- oder

Pyrrolidinoyl-Ring bilden, der gegebenenfalls

mit C<sub>1-6</sub>-Alkyl substituiert sein kann, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

- 6. Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den 5 Ansprüchen 1 bis 5, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie 10 Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes, zur Unterbindung der Ascites-Bildung und zur Unterdrückung VEGF-15 bedingter Ödeme.
- 7. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß den 20 Ansprüchen 1 bis 5.
- 8. Arzneimittel gemäß Anspruch 7, zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, 25 Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes, zur Unterbindung der Ascites-Bildung und zur 30 Unterdrückung VEGF-bedingter Ödeme.

WO 01/85691 PCT/EP01/05267

9. Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 mit geeigneten Formulierungs und Trägerstoffen.

5

- Verwendung der Verbindungen der Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.
- Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 in Form eines pharmazeutischen Präparats für die enteral, parenterale und orale Applikation.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rur/EP 01/05267

		PCI/EP U	1/05267	
A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D213/38 A61K31/4409 A61P9/00			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica-	ition and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do IPC 7	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)			
	ion searched other than minimum documentation to the extent that s			
	ata base consulted during the International search (name of data bar		a)	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to daim No.	
X	US 3 226 394 A (SHULTON INC., CLI USA) 28 December 1965 (1965-12-28 claims 8-10; table 1		1,6-11	
<u> </u>	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	l in annex.	
*A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  *E* earlier document but published on or after the international filing date  *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another diation or other special reason (as specified)  *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  *P* document published after the international filing date or priority date claimed invention and coursent of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered inventive step when the document is taker  *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taker  *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taker  *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taker  *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taker  *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taker  *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be consider			If the application but nearly underlying the claimed invention it be considered to counent is taken alone claimed invention eventive step when the one other such docu-	
	2 September 2001	24/09/2001		
Name and m	nailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Petentlean 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Bosma, P		
	· as. (TO 1-70) 340-3010	, '		

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

national Application No

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 3226394 A	28-12-1965	NONE	
	<b>***</b>		<b></b>

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nationales Aktenzeichen

			C1/ L1 - O1/	05207
A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D213/38 A61K31/4409 A61P9/00				
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	silikation und der IPK		
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchler IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo CO7D A61K A61P	le )		
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so			
Während de	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und e	vtl. verwendete S	Suchbegriffe)
BEILST	EIN Data, CHEM ABS Data, EPO-Interna	1, WPI Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommend	en Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 3 226 394 A (SHULTON INC., CLIFTON, NJ, USA) 28. Dezember 1965 (1965-12-28) Ansprüche 8-10; Tabelle 1		1,6-11	
☐ Welt	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	χ Slehe Anhang Pa	tentfamille	
entrehmen C				
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen</li> <li>"E" älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen</li> </ul> <li>"T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollädert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist</li>				
Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung  "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden  "Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung  "Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung  "Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung				
ausgef *O* Veröffer eine Br *P* Veröffer	Unit) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht stichung die versiem internetionelen Aumenbedetum eher nach	werden, wenn die Verd	iderischer Tatigki öffentlichung mit ser Kategorie in b inen Fachmann	eit berunend betrachter einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts				
1:	2. September 2001	24/09/200	)1	
Name und P	rostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bedie	ensleter	
•	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Bosma, P		

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffent angen, die zur seiben Patentfamilie gehören

ationales Aktenzeichen PCT/EP 01/05267

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 3226394 A	28-12-1965	KEINE	
ه د د د د ده این پی پرا نیز پی پوتین کا کامان کا داران			
<b>.</b>			